# JP2196893

Publication Title:

LUBRICANT OIL COMPOSITION AND FUNCTIONAL POLYMER USED THEREIN

Abstract:

Abstract not available for JP2196893 Abstract of corresponding document: EP0368395

Lubricating oil composition comprising a major proportion of a mineral lubricating oil and, as viscosity index improver, a hydrogenated block copolymer or olefin copolymer functionalised by the presence of carboxyl groups attached to the polymer chain by a sulphonamido linkage. As novel products, carboxyl functionalised hydrogenated polyalkadienes and star copolymers. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

## ®日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# <sup>®</sup> 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-196893

(9) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)8月3日

C 10 M 159/12 135/10

8519-4H 8519-4H ×

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全13頁)

**図発明の名称** 潤滑油組成物およびそれに使用する官能性重合体

②特 願 平1-289832

❷出 願 平1(1989)11月7日

優先権主張 劉1988年11月7日匈イギリス(GB) 308826026.0

②発明者 アリエ・フアン・ゾン オランダ国、1031・セー・エム・アムステルダム、パトハアイスウエヒ・3

②発明者 テランス・ウイリア イギリス国、マージーサイド、ヘスウエル、タワー・ローム・ペイツ ド・ノース、リングメル(番地なし)

⑪出 願 人 シェル・インターナシ オランダ国、ザ・ハーグ・2596・ハー・エル、カレル・フ

ョナル・リサーチ・マ アン・ピュランドトラーン・30

ートスハッペイ・ペー・ヴェー

⑩代理人 弁理士川口 義雄 外2名 最終頁に続く

明 和 者

1. 発明の名称

棚滑油組成物およびそれに使用する官能性 重合体

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 主要利合の鉱物型滑油および、粘度指数向上剤としての、スルホンアミド結合により重合体鎖に結合したカルボキシル基の存在により官能性を付与した水素化ブロック共通合体または水素化オレフィン並合体を包含する潤滑油組成物。
- (2) カルボキシル官能性置換基が構造 RSO<sub>2</sub> NH-[式中、Rはカルボキシルを含有する有機性の基を表わす]を有する請求項1に記載の組成物。
- (3) R がカルボキシフェニル 甚を表わす請求項 2 に記載の組成物。
- (4) 水紫化プロック共質合体または水紫化オレフ

ィン共取合体を、式RSO2 N3 [式中、Rは額 求項2または3に記載の意味を有する]のスルホ ニルアジドと反応させることにより官能性を付与 する請求項2または3に記載の組成物。

- (5) 水楽化ブロック共面合体または水楽化オレフィン共重合体とスルホニルアジドとの官能基形成反応を、場合によりラジカルスカベンジャーの存在下に、反応体差ともに100 で~300 での範囲の温度で加熱することにより行なう請求項4に記載の組成物。
- (8) 官能性を付与した水米化プロック共血合体または水米化オレフィン共血合体が、(a) 式A-B (式中、Aは分子量 5.000 ~ 50.000のモノアルケニル芳香族 瓜合体 プロックであり、且つ B は 平均分子量 10.000~1.000.000 のモノアルファオレフィンまたは共役 ジェンから誘導したオレフィン 血合体プロックである〕のジブロック共 瓜合体であ

って、ただし水米化により脂肪族不飽和の少なく とも50%が、また芳香族不飽和の20%未満が退元 されている前記ジプロック共仮合体;(b)水索化 により脂肪族不飽和の少なくとも80%が、また芳 否族不飽和の20%未満が遠元された分子量10.000 ~1.000.000 の水 ※ 化ポリアルカジエン;(c) 共 役ジエンおよび/またはモノアルケニルアレンか ら誘導した少なくとも4つのアームをもつポリ (ポリアルケニル結合剤) 核を包含する水業化屋 形重合体であって、ただし水素化により脂肪族不 飽和の少なくとも80%が、また芳香族不飽和の20 %未満が退元された前記水楽化風形近合体である 請求項1~5のいずれか一項に記載の組成物。 (1) (a) において、ブロックAがポリスチレンで あり、且つブロックBをエチレン、プロピレン、 ブチレン、ソプレン、ブタジエン、またはこれら の混合物から誘導し、(b) において、オレフィン

有する油濃縮物、および特定のVI添加剤自体に 関する。

従って、本発明は、主要割合の潤滑油および、 粘度指数向上剤としての、スルホンアミド結合 共重合体がポリプタジエンまたはポリイソプレンであり、並びに(c) において、星形核をジビニルベンゼンから誘導し、且つ重合体アームを、場合によりスチレンと共重合させた、イソプレンまたはブタジエンから誘導する請求項6に記載の組成物。

- (8) 潤滑油と、請求項 1 ~ 7 のいずれか一項に定義したカルボキシル官能性プロック共正合体またはオレフィン共血合体 10~30重量%とを包含する油濃縮物。
- (9) 請求項 6 または7 に定義した官能性水素化ポリアルカジエン。
- (10) 請求項 6 または 7 に定義した官能性水 ※ 化旦 形 丘 合 体。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、刑滑油粘度指数向上剤(VI)を含 有する潤滑油組成物、このようなVI添加剤を含

(一SO2NH-)を介して重合体額に結合したカルボキシル基の存在により官能性を付与した水 紫化プロック共重合体またはオレフィン共重合体を包含する潤滑油組成物を提供する。このような官能性重合体は、好ましくは構造RSO2NH-にカルボキシル官能性置換基を有しており、水 水 の で で で の で り り で して い の が い が と ら 有 する 有 機 性 の 甚 、 符 に カルボキシルを含有 する 有 機 性 の 甚 、 符 に カルボキシルを含有 する 有 機 性 の 甚 、 符 に カルボキシルアンドと 反応させることにより 刻造するのが 好 都合である。

一般式 I の有機 甚 R はカルボキシル 悲以外の 置 換 甚を含有していてもよく、このような 置換 基の 例としては、ハロゲン原子、即ち、フッ衆、塩素、 臭紫またはヨウ素原子:シアノ 甚;水酸 甚;ジア ルキルアミノ 甚;ニトロ なまたはペンソイル 基で ある。 R で表わされる芳谷族 は、例えば、アルキルまたはシクロアルキル はを担持していてま 芳香族またはシクロアルキル は を担持していてよい。 R がヘテロ環状 は、例えば、チエニル、フリルまたはピリジル はを表わしたり、または、これらの は ピリジル はを表わしたり、または、これらの はの 1 つを水 業化することにより 得られる 甚である場合も対象とする。 甚 R の特定の 具体例は、 3-カルボキシー4- とドロキシフェニル、 3-カルボキシフェニル、 3・4-ジカルボキシフェニル、 5-カルボキシナフチル、 2-ネオペンチルー5-カルボキシフェニル および 2-エチルー5-カルボキシフェニル および 2-エチルー5-カルボキシフェニル および 2-エチルー5-カルボキシフェニル ある。

本免明の方法は、好ましくは、選択的に水楽化 したブロック共重合体またはオレフィン共重合体 と一般式 1 のアジドとの混合物を、100 ℃~300

れた水索化プロック共重合体はそれ自体VI向上 **剤として知られている製品である。従って、この** ような共重合体は式A-B[式中、Aは平均分子 □ 5.000 ~ 50.000のモノアルケニル芳香族近合体 ブロック、好ましくはポリスチレンであり、およ び、Bは平均分子量10,000~1,000,000 のモノ a - オレフィンまたは共役ジエンから誘導されたオ レフィン重合体プロックである」のジプロック共 重合体であり得、ただし、水楽化により脂肪族不 飽和の少なくとも80%が、また芳香族不飽和の20 %未満が遠元されているものである。このような 水素化ジプロック共重合体は、例えば、「Shellv is 50 」 (「Shelivis」は商様である) のように 市阪されているものもあり、また、英国特許第13 36746 号にも記載されている。詳述すると、共役 ジエンは好ましくはブクジエン、イソプレンまた はこれらの混合物である。プロック共低合体がプ

で、詳しくは150 で~250 での範囲の温度に加熱することにより行なう。一般式1のアジドは、何らかの適当な方法、例えば、粉末混合機、溶融器、慣用のラバーミル、または内部混合機、または押し出し機を用いるなどして、プロック共重合体と記合し**犬**似る。

アジドのほかに、他の成分、例えば安定剤も配合できる。所望により、本発明方法は、プロック 共重合体の脂肪族決案ー決案結合の分解を防止するためにラジカルスカベンジャーの存在下で行なってもよい。ラジカルスカベンジャーの具体例は、4.4'-メチレンーピスー2.8-ジー1-ブチルフェノールの高橋「ionox 220」、および、1.3.5-トリメチルー2.4.8-トリス(3.5-ジー1-ブチルー4-ヒドロキンベンジル)ベンゼンの商標「ionox 330」のような、立体障害を有するフェノールである。本発明の潤滑油組成物に配合するために改良さ

ロック B としてα - モノオレフィン近合体プロックを含有する場合には、好適なモノオレフィンはエチレン、プロピレン.およびプチレンまたはこれらの混合物である。

プロックAおよびBはホモボリマーまたは共近合体プロックであり得、ただし後者の場合には、 規定した単量体が大部分を占めなければならない。 水業化前のこの種の典型的な重合体はポリスチレ ン/ランダムスチレンープタジエンゴム(SBR) の構造を有している。

プロック共血合体を、水楽化して、そのオレフィン性不飽和を少なくとも50%、好ましくは初期のオレフィン性二重結合の少なくとも80%、ただし、芳香族不飽和の、好ましくは少なくとも10%未満遠元する。水楽化は好ましくは均一または不均一の触媒の何れかを用いた溶液中で行なう。芳香族およびオレフィンの両方の二重結合を還元し

たい場合には、比較的厳しい水素化条件を用いてよい。しかしながら、好ましくは、より容易に約和ななれるオレフィン性二重結合を比較的穏やかな水 強度と圧力を上昇させて、芳香族不飽和のルトを上昇させて、 カードをアル 生かれば、 はニッケル ない はニッケル ない はニッケル ない は でった は でった が好ました して は、 酢酸ニッケル ル アート また はニッケル アセチル いっか カート ステル キート ない アルキル 化合物 で 別えば アルティン トラムアルキル 化合物 、 例えば アルテナル で 別 カート ステル また は アルアセチル アセチル アナン・ナー ナーウムトリエチル のが 包含される。

プロック共伍合体は、潤滑油中、例えば0.75~10、好ましくは1~4.5 近益%の比率で使用できる。更に別の添加剤、例えば洗浄剤を使用してもよい。

を有するポリ(ポリアルケニル結合剤)核(通常はジビニルベンゼン)であり得、ただし水素化により脂肪族不飽和の少なくとも50%が、また芳香族不飽和の20%未満が還元されたものである。このような水素化昼形質合体は、例えば、

「Shollvis」200 および250 のように市販され、 英国特許第1575507 号にも記載されている。詳述 すると、水衆化昼形重合体は以下の反応段階:

- (a) 1種以上の共役ジェン、および、場合により1種以上のモノアルケニル芳香族化合物を溶液中、陰イオン性低合開始剤の存在下で重合してリビング低合体を形成すること、
- (b) リピング近合体を、リピング近合体1モル当たり少なくとも0.5 モルのポリアルケニル結合剂、ただし少なくとも2つの非共役アルケニル基を有しハロゲン原子を有さないようなものと反応させて、显形近合体を形成すること、および、

あるいは、プロック共配合体はオレフィン共重合体、例えば、エチレンとプロピレンから製造したもので代用してもよい。より便宜的には、上記のジプロックまたは後述の显形重合体に関してアニオンとの後、触媒を不活性化し、ジプロックおよび屋形重合体に関し本明細書中に記載した方法に従って再度水業化することにより、純粋なエチレンープロピレン交互共重合体を製造できる。これでいるオレフィン共重合体の理想的なモデルと考えられる。

あるいは、プロック共重合体は、水業化量形 (放射形) 共重合体、例えば、場合によりスチレンと共重合した共役ジエンおよび/またはモノアルケニルアレン、通常はイソプレンまたはブタジエンより誘導した少なくとも4つの重合体アーム

(c) 昼形照合体を水紫化して水紫化昼形度合体を形成すること、

により製造できる。

この方法の反応段階(a) で製造されるリピング 重合体は、ポリ(ポリアルケニル結合剤)核から 外側に伸びる水素化重合体額の前駆体である。

周知のように、リピング取合体は、共役とジェンク取合体は、共役と合物を表別によりモノアルケニル芳香族化合調をたけてのアルカルののは、例えばナトリカムに、例えばナトリカムに、例えばカウムによりというの存在でアニオン溶液取合する。 通ば、アーシーのでアニオン溶液の関始剤は、通過ないの存在でアニオン溶液の関始剤は、カウムには、ののでは、不飽和化合物、例えば、アーリルリチウム、トリルリチウムは、ケウムに、キウムに、カウムは、アーリーのムは、アールリチウムは、アールリチウムは、アールリチウムは、アールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールリチウムは、サールカーに、サールカーに、サールカーに、サールカーに、サールカーには、サールカーに、サールカーに、サールカーに、サールカーに、サールカーに、サールカーに、サールカーには、サールのには、サールのには、サールのには、サールのには、サールのには、サールのには、サールのには、サールのにはは、サールのにはは、サールのには、サールのには、サールのにはは、サールのには、サールのには、サールのには、サールのには、サールのには、サールのにはは、サールのにはは、サールのにはは、サールのにはは、サールのにはは、サールのにはは、サールのにははは、サールのにはは、サールのにはは、サールのにはは、サー

に、アルキルリチウム、例えばメチルリチウム、エチルリチウム、プロピルリチウム、ブチルリチウム、アミルリチウム、ヘキシルリチウム がっへキサデシルリチウム がらましい 低合 開始 剤である。低合開始剤は、場合により更に別の単量体と一緒に、2つ以上の段階で重合混合物に添加しずのる。リビング重合体はオレフィン性不飽和、および、場合により芳香族不飽和のものである。

反応段階(a) で得られたリピング重合体は、線 状不飽和リピング重合体であり、1種以上の共役 ジェン、例えば C 4 ~ C 12 共役ジエンおよび、場合により、1種以上のモノアルケニル芳香族化合物から製造される。

適当な共役ジェンの特定の具体例には、ブタジェン (1.8-ブタジェン) ; イソプレン ; 1.3-ペン

デシルメタクリレート、オクタデシルメタクリレート)、塩化ビニル、塩化ビニリデン、カルボン酸のモノビニルエステル(例えば酢酸ビニルおよびステアリン酸ビニル)から誘導してもよい。好ましくは、リビング重合体は全て炭化水素単量体から誘導する。リビング重合体の製造にモノアルケニル芳香族化合物を使用する場合には、その量は、使用するジエンの重量を基にして50重量%以下であるのが好ましい。

リピング丘合体はリピングホモポリマー、リピング共重合体、リピングターポリマー、リピングターポリマー、リピングテトラポリマー等であり得る。リピングホモポリマーは、Mがカルバニオン甚、例えばリチウムであり、且つAがポリブタジエンまたはポリイソブレンである式A - Mにより扱わされ得る。イソブレンのリピング近合体が好ましいリピングホモポリマーである。リピング共宜合体は、A - B がブ

タジエン(ピペリレン); 2.8-ジメチル-1.8- ブ タジエン; 3-プチル-1.8- オクタジエン, 1-フェ ニル-1.3- ブタジエン; 1.3-ヘキサジエン; およ び4-エチル-1.3- ヘキサジエンが包含され、ブタ ジェンおよび/またはイソプレンが好通である。 1 稲以上の共役ジェンのほかに、リピング低合体. は、部分的に、1種以上のモノアルケニル芳香族 化合物から誘導してよい。好適なモノアルケニル 芳香族化合物は、モノビニル芳香族化合物、例え ば、スチレン、モノピニルナフタレン並びにその アルキル化誘導体、例えば、o-, m-およびp-メチ ルスチレン、αーメチルスチレンおよびι-ブチル スチレンである。スチレンが好ましいモノアルケ ニル芳香族化合物である。またリピング重合体は 部分的に少量の他の単量体、例えば、モノビニル ピリジン、アクリル酸およびメタクリル酸のアル キルエステル(例えばメチルメタクリレート、ド

ロック、ランダムまたはテーパード共低合体、例 えばポリ(フタジエン/イソプレン)、ポリ(ブ タジエン/スチレン) またはポリ (イソプレン/ スチレン) である式 A - B - M により表わされ役 る。このような式は、厳密ではなく、リビング重 合体内の単量体の配列を限定するものではない。 例えば、リビングポリ (イソプレン/スチレン) 共重合体は、リピングポリイソプレンーポリスチ レンプロック共低合体、リピングポリスチレンー ポリイソプレンプロック共重合体、リピングポリ (イソプレン/スチレン) ランダム共低合体、リ ピングポリ (イソプレン/スチレン) テーパード 共重合体またはリピングポリ (イソプレン/スチ レン/イソプレン) プロック共低合体であってよ い。リピングターポリマーの具体例としては、リ ピングポリ (フタジエン/スチレン/イソプレン) ターポリマーが挙げられる。

重合混合物中に存在する単量体のモル比が制御された水準に維持されるように、最も反応性の高い単量体を、反応性のより低い単量体またはその単量体混合物の何れかを含有する重合反応混合物

並びに特にエーテル類、例えばジメチルエーテル、 メチルエチルエーテル、ジエチルエーテル、ジーn - プロピルエーテル、ジーn- ブチルエーテル、ジ オクチルエーテル、ジベンジルエーテル、ジフェ ニルエーテル、アニソール、1・2-ジメチルオキシ エタン、0-ジメトキシベンゼン、および環式エー テル類、例えばテトラヒドロフランである。

リピングテーバード共正合体は、単量体混合物の場合、および単量体間の反応性の差により製造される。例えば、単量体Aが単量体Bと対応性がある。例えば、単重合体の組成は殆ど純粋なポリーAの組成から、殆ど純粋なポリーBの組成から、発でないている。従って、各リピング共重合体が分子においては、3つの領域が勘別できるが、これらが徐々に相互に入り込みあい、明確な境界が無い状態になる。外側の領域の1つはほぼ完全に単位体Aから誘導された単位からなり、且つ単位体

にゆっくり添加することにより、リピングランダ ム共重合体を製造してもよい。また、このモル比 の維持は、共血合すべき単量体混合物をゆっくり と重合混合物に添加することによっても達成され る。リビングランダム共低合体はまた、所謂ラン ダマイザー (randomizer) の存在下で瓜合を行な うことによって製造してもよい。ランダマイザー は触媒を不活性化させない極性化合物であり、ラ ンダム共瓜合を起こす性質を有している。適当な ランダマイザーは第三アミン、例えば、トリメチ ルアミン、トリエチルアミン、ジメチルエチルア ミン、トリーn- プロピルーアミン、トリーn- ブチ ルアミン、ジメチルアニリン、ピリジン、キノリ ン、N-エチルピペリジン、N-メチルモルホリン; チオエーテル、例えばジメチルスルフィド、ジエ チルスルフィド、ジ-n- プロピルスルフィド、ジ -n- プチルスルフィド、メチルエチルスルフィド:

Bから誘導された少量の単位のみを含有し、中間 領域では、単量体Bから誘導された単位の相対量 が大きく増大し、且つ単量体Aから誘導された単 位の相対量が減少する。一方、他の外側の領域は ほぼ完全に単量体Bから誘導された単位からなり、 且つ単量体Aから誘導された単位のみを含 行する。ブタジェンおよびイソプレンのリピング テーパード共通合体が好ましいリピングテーパー ド共通合体である。

上記方法の反応段階(a) で製造したリピング共 重合体は、ポリ(ポリアルケニル結合剤)核から 外側に伸びる水素化重合体額の削駆体であるため、 好ましい水素化重合体額は水素化ポリブタジエン 鎖、水素化ポリイソブレン額、水素化ポリ(ブタ ジエン/イソブレン)額、水素化ポリ(ブタジエ ン/スチレン)額、および水素化ポリ(イソブレ ン/スチレン)額であるといえる。 リピング重合体を形成する際に用いる溶媒は、例えば炭化水素のような不活性液体溶媒、例えば アクン、ヘキサン、ヘ ファン、カウタン、2-エチルヘキサン、ノナン、デカン、シクロヘキサン、メチルシクロヘキサンまたは芳香族炭化水素、例えば、ベンゼン、ナルエン、エチルベンゼン、キシレン、ジエチルベンゼン、プロピルベンゼンである。シクロヘキサンが好ましい。炭化水素の混合物、例えば、潤滑油も使用してよい。

型合を行なう温度は、例えば(-) 50℃~150℃、好ましくは20℃~80℃のように広範囲に変化してよい。反応は、不活性雰囲気下、例えば窒米下で行なうのが適しており、及び、加圧下、例えば0.5~10bar (50.000~1.000.000Pa)の圧力下で行なってもよい。

リピング重合体を製造するのに用いる重合開始

うことが可能であり、この点において、従来の共 役ジェン重合性単量体、例えば、ブタジェン、イ ソプレン等とは異なっている。純粋な、または、 工業用等級のポリアルケニル結合剤を使用しても よい。このような化合物は、脂肪族、芳香族また はヘテロ環式であり得る。脂肪族化合物の具体例 には、ポリピニルおよびポリアリルアセチレン、 ホスフェート、およびホスファイト並びに、ジメ タクリレート、例えば、エチレンジメタクリレー トが包含される。適当なヘテロ環式化合物の具体 例には、ジビニルピリジンおよびジビニルチオフ ェンが包含される。好適な貼合剤はポリアルケニ ル芳香族化合物であり、最も好ましいものはポリ ビニル芳否族化合物である。このような化合物の 具体例には、ペンゼン、トルエン、キシレン、ア ントラセン、ナフタレンおよびジュレンのような 芳香族化合物であって、ただし、好ましくは直接

剤の濃度は広範囲に変化してよく、リピング重合 体の所型の分子量に応じて決定される。

反応改略(b) で製造されるリピング重合体の分子量は、広範囲に変化してよい。適当な数平均分子量は5.000~150.000であり、15.000~100.000の数平均分子量が好ましい。結果的に、最終足形重合体の水素化重合体額の数平均分子量もまた、これらの範囲で変化してよい。

反応及階(a) で製造されたリピング重合体は、次に、反応及階(b) において、ポリアルケニル結合剤と反応させる。 旦形重合体を形成することのできるポリアルケニル結合剤は当業者に関知である。 これらの結合剤は、通常は同じかまたは異なる、子求引性基、例えば、芳香核に結合した少なくとも2つのアルケニル基を有する化合物である。このような化合物は、少なくとも2つのアルケニル基が異なるリピング重合体と独立に反応を行な

これらに結合した少なくとも2つのアルケニル基により置換されている方否族化合物が包含される。その具体例としては、ポリピニルペンセン、例えば、ジピニル、トリピニルおよびテトラピニル、トリピニルおよびテトラピニルオルトー、メターおよびパラーキシレン、ジピニル、ファニルベンセン、ジピニルエチルベンゼン、ジイソフェニル、ジイソブテニルベンゼン、ジインコールピフェニル、ジイソブテニルベンゼン、ジインフェニルが挙げられる。好適な方否核であり、且つXが少なくとも2の整数である式

A(CH=CH<sub>2</sub>)<sub>x</sub>により表わされる。ジビニルベンゼン、特にm-ジビニルベンゼンが最も好ましい芳香族化合物である。純粋または工衆用等級のジビニルベンゼン(様々な量の他の単量体、例えばスチレンおよびエチルスチレンを含有する)

を使用してもよい。結合剤は、核の大きさを増大させる単量体、例えばスチレンまたはアルキル化スチレンを少量添加混合して使用しても剤/モノアルケニル結合剤/モノアルケニル方向族化合物)核、例えば、ポリ(ジビニルベンゼン/モノアルケニル方向族化合物)なを指す。これより、当然ながら、核を指す場合に用いるジビニルベンゼンを指す。

ポリアルケニル結合剤は、単量体の低合が実質的に完了した後にリピング低合体に添加されなければならず、即ち、実質的に全ての単量体がリピング重合体に変換された後にのみ該結合剤を添加すべきである。

ポリアルケニル結合剤の添加量は広範囲に変化 してよいが、不飽和リピング低合体 1 モル当たり、 少なくとも 0.5 モルを使用する。 1 ~ 15モル、好

常は4~25、例えば7~15である。 星形ホモポリマーは、式 A - X - (A) n で表わされ、および、显形共虹合体は n が通常3~24の整数であり、且つ X がポリ(ポリアルケニル結合剤) 核である式A - B - X - (B - A) n で表わされ得る。

上記より、 X は好ましくはポリ (ポリピニル芳香族粘合剤) 核、より好ましくはポリ (ジピニルベンゼン) 核であることがわかる。上述のように、核は架揺されていると考えられる。

このような昼形頂合体は、なお「活性程保有
(living)」の状態であり、その後、公知の方法
によりカルバニオン末端甚と反応する化合物を添 消滅加することにより、不活性化、即ち「活性和知識 (#illed)」される。適当な不活性化剤の具体例 としては、1つ以上の活性水溶原子を有する化合物、例えば、水、アルコール(例えばメタノール、エクノール、イソプロパノール、2-エチルへキサ ましくは1.5~5モルの量を用いる。この量は、 2 段階以上において添加してよく、通常はリビン グ重合体の少なくとも80~85重量%が量形重合体 に変換されるような量とする。

反応段階(b) は、反応段階(a) と同じ溶媒中で行なってもよい。適当な溶媒の例は前に記載した。 反応段階(b) の温度もまた広範囲に変化してよく、例えば 0 ℃~150 ℃、好ましくは 20℃~120 ℃であり得る。また反応は不活性雰囲気下、例えば窒素下、および加圧下、例えば 0.5~10bar

(50,000∼1,000,000Pa)の圧力下で行なってもよい。

反応段階(b) で製造された星形面合体の特徴は、 架橋ポリ(ポリアルケニル結合剤)の緊密な中心 または核、および、そこから外側に伸びる実質的 に線状の不飽和蛋合体の多数のアームを有してい る点である。アームの数はかなり変化するが、通

ノール)またはカルボン酸(例えば酢酸)、活性ハロゲン原子、例えば塩素原子、を1つ有する化合物(例えばベンジルクロリド、クロロメタン)、エステル茲1つを有する化合物、および、二酸化炭素を挙げることができる。この方法で不活性化できない場合は、リビング星形重合体は水紫化段階(c) において不活性化する。

 る数平均分子量のポリイソプレン額を有する別の リピング風形面合体を製造してポリマーをオリンとポリインが見形ポリインオーボリンとポリンとポリンとがリンカーを対しており、関のでは、関いなる分子量の額をおってがある。これの額を指するの項を指するのである。これの質を指するの項を指するのである。これの質がの類に関いて、対したを対したを対した。あらたに形成される別の額は、等である。あらたに形成される別の額は、等であり、ホモポリマー箱、共低合体額等である。

反応段階(c) で水素化される星形重合体の分子 型は広範囲に変化してよい。適当な分子型は 25.000~1.000.300 であり、好ましい分子型は 100.000 ~750.000 であり、特に好ましい分子型 は 250.000 ~850.000 である。ポリスチレンスケ

水業化量形型合体の分子量に相当している。

水紫化は所望の方法で行なうことができる。水 紫化烛媒は、例えば銅またはモリブデン化合物を 使用し得る。貴金属を含有する化合物または貴金 属化合物を水素化触媒として使用できる。周期律 表の第 VIII 族の非貨金属、即ち、鉄、コバルト、 および特にニッケル、またはその化合物を含有す る触媒が好ましい。具体例としては、ラニーニッ ケルおよび珪藻土に担持させたニッケルを挙げる ことができる。企風ヒドロカルビル化合物をVIII **族金属の鉄、コバルトまたはニッケルの何れかの** 有機化合物と反応させることにより得られるませ 杜本 触媒が特に好ましく、VIII 族金属の有機化合 物は、酸素原子を介して金属原子に結合する有機 化合物を少なくとも1つ含有するものであり、例 えば英国特許第1,030,306 号明和書に記載のもの である。アルミニウムトリアルキル (例えばアル

ールを用いたGPCで測定したピーク分子盤として分子盤を表わすのが適当である。

ミニウムトリエチルまたはアルミニウムトリイソアルまたはアルミニウムトリインアルな話(例えばニッケル塩話(例えばニッケルジーリンレート、ニッケルシーエチルヘキサノエート、ニッケルジーtー ブチルベンソエート、分子中に炭素およりでからした。 またはフェント (eolate) またはフェノレート (eolate) またはフェノンのニッケル塩) と反応させることにより得られる水業化触媒が好ましい。

□形重合体の水業化は、水業化反応の間に不活性であるような溶媒の溶液中で行なうのが最も適している。 飽和炭化水素および飽和炭化水素の混合物が極めて適しており、 重合度でなった際と同じ溶媒中で水紫化を行なうのが有利である。

水炭化显形重合体は、溶媒蒸免等のような何らかの従来方法により、水炭化を行なった溶媒中から固体形態で回収し得る。あるいは、油、例えば 利滑油を溶液に添加し、混合物より溶媒を蒸発させて、生成物の濃縮液を形成してもよい。

官能化した水業化プロック共宜合体を程々の油に添加して本発明の組成物を製造し得る。油の具体例には、燃料油、例えば中間留分燃料、合成潤滑油のような潤滑油、例えばエステル油が包含されるが、好ましくは、鉱物潤滑油・担製油おおび工業用油である。このような油中の水業化量形型合体の濃度は0.15~10重量%、好ましく2.5 重量%が通常である。この量は組成物の重量を基にしたものである。官能性共宜合体の濃縮液を次に潤滑油と混合して所留の最終組成物を形成

ル基であり、および、足形重合体は前記したようなものである。

本発明を以下に記載した実施例により更に説明する。

## **実施例1~26**

#### 改質重合体の製造

2つのタイプの①合体をカルポキシル基の導入により改質した。即ち、「Shellvis」50

(「Shelivis」は簡様である) --ポリスチレンーエチレン/プロピレンジブロック共重合体、分子量90.000(SV50)、水素化ポリイソプレンーエチレン/プロピレン重合体、分子量90.000(EP)、および「Shelivis」200 --英国特許第1575507 号に記載の方法により製造された、ジピニルベンゼンと結合させた分子量35.000の水素化ポリイソプレンアームを行する显形重合体(SV200)を用いた。これらの製品の試料を、「10nox 」330 (商機)酸

するのが好都合な場合が多い。このような濃縮液は、少なくとも10重量%、好ましくは10~25重量%の官能性正合体を含有するのが適当である。

油が潤滑油である場合、これはまた腐食防止剤、および/または酸化防止剤、および/または洗剤剤、および/または低圧添加剤、および/または1 種以上の別のVI向上剤、および/または流動点降下剤のような他の添加剤を含有してよい。

カルボキシル基の存在により官能化された水楽 化旦形重合体は、それ自体新しい生成物であり、 従って、そのまま本発明の別の態様を形成するも のである。上記の式1のスルホニルアジドとの反 応により製造する場合には、これらの生成物は、 式RSO2NH-の官能基を放射状のアーム上に 行する昼形重合体として定義することができ、式 中、Rはカルボキシルを含有する有機性の甚、特 にカルボキシ芳香族甚、例えばカルボキシフェニ

化防止剤(1.3.5-トリメチル-2.4.6- トリス(3.5-ジ-t- ブチル-4- ヒドロキシベンジル)ベンゼン)の存在下、種々の量の3-アジドスルホニル安息香酸(ASB)と共に、Brabender 混合機中で200~215 ℃で加熱した。反応体の量および生成物のカルボキシル含有量の詳細を表 I に示す。最終生成物を精製するため、テトラヒドロフラン中に溶解し、越過し、エタノール中への添加によりカルボキシル化重合体を沈澱させ、さらに場合により(表中に明示)水酸化ナトリウムで中和してそのナトリウム塩に変換した。

表 1

実施例	基材	A B 3	拉亞	NaOHに よる中和	TBN	第2回精製後 のTBN <sup>a)</sup>	Na	s	N	カルポキシレート基 の数/重合体額 <sup>b)</sup>	ASB反応 の効率
		sol/sol	gmol/g		maol/g	(mmol/g)	mmo1/g	asot/g	smol/g	sol/sol	(%)
10)	SY50	0	0	N1)							
2 <sup>e)</sup>	SY50	a	0	Ng)	0.002			0.002	0.001		
3	SV50	1.7	0.019	Y	0.017			0.014	0.016	1.2	73
4	SV50	2.3	0.025	N				0.021		1.9	84.
5	SV50	4.8	0.053	Y	0.081	0.079 <sup>h)</sup>			0.038	3.4 <sup>k)</sup>	72 <sup>k)</sup>
6	SY50	5.6	0.083	N				0.055		5.0	88
7	SV50	9.5	0.105	N		1		0.083		7.5	79
8	SV50	10.1	0.112	Y	0.093	·		0.082	0.066	7.4	73
9	SV50	17.8	0.198	Y	0.518	0.213	0.470	0.157	0.109	14.1	79
10	SV50	18.1	0.201	N				0.138		12.4	68
11	SV50	37.0	0.411	N				0.212		19.1	52
12	SV50	38.3	0.426	Y	0.852	0.377	0.772	0.192	0.193	17.3	45
13	SV50	59.9	0.866	Y	0.592	1	0.772	0.258		23.2	39
14	SV50	62.4	0.693	N				0.260		23.4 <sup>h)</sup>	37
15 <sup>e)</sup>	EP	0	0	N				0.002			
16	EP	1.4	0.016	N				0.009		0.8	54
17	EP	4.9	0.055	N				0.028		2.5	50
18	EP	9.6	0.106	N				0.040		3.6	38
19	EP	17.9	0.199	N		i		0.062		5.8	31
20	EP	35.4	0.393	N				0.082		7.4	21
21	EP	58.8	0.654	N				0.100		9.0	15
22	SV200		0.023	N				0.022	0.017	0.81)	94
23	SV200		0.055	N				0.050	0.050	1.8()	92_\
24	SV200		0.109	N				0.053	0.048*	1.9()=)	49 <sup>ts)</sup>
25	SV200		0.197	N				0.031 <sup>m)</sup>	0.029 <sup>m)</sup>	1.1(1)(1)	16 <sup>m)</sup>
26	SV200	i	0.396	N				0.104	0.090	3.61)	26

a)過剰のNaOHを除去するための第2回精製: 実施例27 THFに溶解し、等量のトルエンを添加し、濾過 し、トルエン/THF(1/1) で洗浄し、さらに、 潍液の溶媒を蒸発した。

- b) S 分析から算出した。また、重合体額当た りのカルポキシレート盐の数の計算にはMin 90,000を使用した。
  - d)lonox 330 非存在下の反応条件に適用した。
  - e)lonox 330 存在下の反応条件に適用した。
  - () T A N = 0.001 = 0.1/g
  - g) T A N = 0.001 maol/g
  - h)高すぎる。 過液の濁り度を考慮した。
  - k)N-分析から算出した。
- 1)SV 200について:アーム当たりのカルボキシ レートなの数、S-分析およびアーム-Mn-35.000に基づく。
  - a)均一試料中。

#### 流動特性の測定

実施例1~21に記載したようにして製造した改 質重合体を、無灰分散剂、2DTP、分散剂 「SAP 001 」(過塩基性カルシウムアルキルサリ シレート)および潤滑油「IIVI-60」の予備混合の 混合物に添加し、各場合において最終混合物を基 にした浪成で、 近合体が 1.0 重量%、 SAP 001 が 2.0 重量%並びに無灰分散剂および2DTPが 1.7 重量%となるようにした。

実施例9の油は曇った琥珀色であったが、それ を除いて全ての油は透明の明るい琥珀色で沈澱物 は無かった。

100 ℃における動粘性率をUbbelhode 粘度計で 測定した。高温、高剪断の粘性は、Ravenfieldの テーパープラグ粘度計を用いて、150℃、

10<sup>6</sup> s<sup>-1</sup>で測定した。弾性特性は40℃、10<sup>5</sup> s<sup>-1</sup>

~10<sup>8</sup> s <sup>-1</sup>の範囲の剪断速度 (shear rate) で、
Lodge の応力系で測定した。この装置は剪断応力
の 内数として第 1 法線応力差 (the first
normal stress difference) P<sub>N</sub> を測定するもの
である。関係式:

10g PN = A + B 10g σ (1)
における定数 A および B は、回帰分析により求めた。剪断速度 10 <sup>6</sup> s <sup>-1</sup>での PN は式 (1) において 10 <sup>6</sup> とりの数で置き変えることにより計算した (この関係は粘度 = σ / 剪断速度の定義に従ったものである)。第 1 法線応力差は 40 ℃~150 ℃の範囲では温度に無関係であると仮定された。弾性の測定時には、応力計は 80 ℃以下の温度でのみ操作された。種々の(非イオン性) V I 向上試薬に関して行なった測定により、第 1 が法線応力差は 20~60 ℃の範囲では温度に無関係であることが示されたが、150 ℃まで温度に依存しないと仮定す

η が a Pa.s 、 τ が μ s で表示される場合、
( h a ) a i n の単位は μ a である。
これらの数値化した結果を表 Π に示す。

ることについては、特に、ミセル形成 V 1 向上剤の場合には、疑問がある。応力計は現在では140 でまでの温度で使用でき、今後、イオノマー (ionomer)はこの温度で評価できるようになるで あろう。

2つの別の弾性特性(コンプライアンス J 、および緩和時間  $\tau$  )は150  $\tau$  、 $10^8$  s  $^{-1}$  での  $P_N$  から、以下の関係式を用いて計算された。

$$J - P_N / 2 \sigma^2 \tag{2}$$

$$\tau - \eta J \tag{3}$$

(h<sub>m) min</sub> = 0.085 + 0.52 η + 1.16 (4) 式中 η および τ は 150 ℃、10<sup>8</sup> s <sup>-1</sup>での 値である。

表 []

			150 °C, 10 <sup>6</sup> s <sup>-1</sup>	10 <sup>6</sup> s <sup>-1</sup> での	コンプライアンス	級和時間	計算值
重合体タイプ	実施例	V <sub>k</sub> (100℃)	でのカ	法線応力	J <sub>i</sub>	η×J	(ha) min
		am²/s	mPa.s	KPa	10 <sup>-4</sup> Pa <sup>-1</sup>	μs	μί
[Shellvis] 50	SV50対照	14.0	2.94	1.65	0.95	0.28	1.83
	3	11.7	2.95	3.71	2.13	0.63	2.24
1	6	12.5	2.75	3.22	2.13	0.59	1 <del>5 5 9</del>
	5	12.3	2.76	4.66	3.06	0.84	9784
!	7	13.0	2.86	3.79	2.68	0.71	<del>9-71</del>
]	8	13.1	2.68	4.83	3.36	0.90	0.00
	10	13.3	2.63	4.04	2.58	0.67	9:67
ļ	9	13.9	2.84	3.54	2.90	0.77	0,77
1	11	14.1	2.58	1.05	0.79	0.20	1.55
	12	14.5	2.54	4.45	8.45	0.88	2.32
水衆化イソプレン	15	9.41	2.92	4.12	2.41	0.70	2.30
	18	9.84	3.02	4.55	2.49	0.75	2.41
	17	10.67	3.11	5.91	3.06	0.95	2.68
!	18	11.00	3.08	7.31	3.85	1.19	2.94
	19	12.85	3.05	9.26	4.98	1.52	3.31
<b>[</b>	20	12.79	2.93	8.50	4.95	1.45	3.17
	21	12.37	2.74	7.19	4.79	1.31	2.91
[Shellvis] 200	22	15.10	3.71	4.71	1.71	0.63	2.63
	23	13.80	3.37	4.27	1.88	0.63	2.45
1	24	18.50	8.03	3.22	1.75	0.53	2.16
]	25	14.90	2.90	3.04	1.81	0,52	2.08
]	26	13.50	2.80	3.09	1.97	0.55	2.06

第 1 頁の続き ⑤Int. Cl. <sup>5</sup>	識別記号	庁内整理番号
# C 08 F 297/04 C 10 M 151/04 (C 10 M 159/12 135: 10 143: 10	MRE	7142-4 J 8519-4H
143: 00 143: 02 143: 04 143: 06) C 10 N 30: 02 40: 25 60: 10 70: 00		6779 <b>–4</b> H